PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-057588

(43)Date of publication of application: 12.03.1988

(51)Int.Cl.

C07D491/10 A61K 31/395 C07D495/10 //(C07D495/10 C07D235:00 C07D333:00

(21)Application number: 61-199924

(71)Applicant:

SANWA KAGAKU KENKYUSHO CO LTD

(22)Date of filing:

28.08.1986

(72)Inventor:

KURONO MASATSUNE KONDO YASUAKI

YAMAGUCHI TAKUJI **USUI TOSHINAO** TERADA TADASHI ASANO KYOICHI **MIZUNO KUNIHARU** MATSUBARA AKIRA KATO NORIAKI SAWAI KIICHI

(54) HYDANTOIN DERIVATIVE, SALT AND, PRODUCTION THEREOF AND PREVENTING AND TREATING, AGENT FOR DIABETIC COMPLICATION

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A racemic or optically active compound expressed by formula I (W' is halogenomethyl, 1H-tetrazol-5-yl, -COOR[R is H, alkyl, -(CH2CH2O)nCH3 (n is 1W113) or substituted phenyl], formula II (R1 and R2 are R etc.), -CH2OR3 (R3 is H or alkyl) etc; X is O or S; Y and Z are H, halogen, alkyl, alkoxy or alkylmercapto). EXAMPLE: dl-6-Fluoro-2,3-dihydro-2',5'-dioxo-spiro[4H-1-benzopyran-4,4'-imidazo lidine]-2-carboxamide.

USE: A preventing and treating agent for diabetic complication.

PREPARATION: A compound expressed by formula III is reacted with a metal cyanide and ammonium carbonate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公告

報(B2) ⑫特 許公

 $\mathbf{平}3-72227$

@Int. Cl. 5

۽ ڏ

識別記号

. . . .

庁内整理番号

❷❷公告 平成3年(1991)11月18日

C 07 D 481/10 A 61 K 31/415

9/99

ADP AED 7019-4C 7475—4 C 7475—4 C

発明の数 2 (全15頁)

60発明の名称

C 12 N

ヒダントイン誘導体、その塩並びに該化合物を有効成分とする糖尿

病合併症の予防及び治療剤

创特 頤 昭61-199924 网公 開 昭63-57588

頤 昭61(1986)8月28日 ❷出

@昭63(1988) 3月12日

三重県員弁郡東員町笹尾西3丁目6-7 何。発明 者 黒 野 县 個発 9 者 近 쬻 保 昭 愛知県春日井市篠木町5丁目56 73発 明 者 ш 卓 冶 三重県桑名市大字東方174-1 岐阜県岐阜市南鶉5丁目45 79発 者 白 井 敏 直 明 愛知県名古屋市東区白壁 4丁目47 者 寺 B 史 個発 明 直 恭 愛知県名古屋市守山区守山北山39-95 個発 野 明 者 淮 愛知県丹羽郡大口町大字小口字馬場53 @発 明 者 水 野 邦 冶 者 松 爱知県尾張旭市北山町北山126 @発 囲 頂 旭 愛知県春日井市下条町1212-1 者 蘖 蹇 明 ②発 明 加 千葉県船橋市二宮1-36-14 澤 井 喜 何公発 明 者

包出 頣 人 株式会社 三和化学研 爱知県名古屋市東区東外堀町35番地

究所

60代 理 人 弁理士 佐々木 功

審査官 佐 野 整博

特開 昭58-213717(JP,A) **60**参考文献 特開 昭53-53653 (JP, A)

特開 昭57-45185 (JP, A) 特開 昭53-144575 (JP, A)

1

の特許請求の範囲

1 式

(式中、Wはクロロメチル基、プロモメチル 基、ヒドロキシメチル基又はカルパモイル基を意 10 味する)

にて示される光学活性型ヒダントイン誘導体及び 上記の式中においてWがプロモメチル基、フルオ ロメチル基又はアミノメチル基を意味するラセミ

2

型ヒダントイン誘導体並びにこれらの塩。

- 2 下記の化合物、即ち
- d-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー 2,5-ジオキソースピロ[4H-1-ベンゾピ ランー 4、4'ーイミダゾリジン]ー 2ーカルボ キサミド、
 - b) d-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー2 ーヒドロキシメチルースピロ [4H-1ーペン ゾピランー 4、4'ーイミダブリジン]ー2', 5'ー ジオン、
 - d-2-クロロメチルー6-フルオロー c) 2. 3ージヒドロースピロ [4H-1ーペンゾ ピランー 4, 4'ーイミダブリジン]ー2, 5'ージ オン、

- d) d1-2-プロモメチルー6-フルオロー 2, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ ピランー4,4'ーイミダゾリジン]ー2,5'ージ オン、
- e) d-2-7u+3+n-6-7u+2-52, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ ヒランー4、4'ーイミダゾリジン]ー2、5'ージ
- f) dI-6-フルオロー2-フルオロメチルー 2, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ 10 ピランー4,4'ーイミダゾリジン]ー2,5'ージ オン、
- 2. 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ペンプ ピランー4, 4-イミダゾリジン]-2, 5-ジ 15 オン

から選ばれた化合物であることを特徴とする、特 許請求の範囲第1項に記載の化合物及びその塩。

3 式

(式中、Wはクロロメチル基、プロモメチル 基、ヒドロキシメチル基又はカルパモイル基を意 味する)

にて示される光学活性型ヒダントイン誘導体及び 上記の式中においてWがプロモメチル基、フルオ 30 ロメチル基又はアミノメチル基を意味するラセミ 型ヒダントイン誘導体並びにこれらの塩の内の少 なくとも1種を有効成分としていることを特徴と する、糖尿病合併症の予防及び治療剤。

4 有効成分が

- a) d-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー 2.5-ジオキソースピロ[4H-1-ペンゾピ ランー 4, 4ーイミダブリジン]-2ーカルボ
- ーヒドロキシメチルースピロ [4H-1-ペン ゾピランー 4、4'ーイミダゾリジン]ー2,5'ー ジオン、
- c) d-2-/000x5h-6-7nx0-

- 2, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ ピランー4,4'ーイミダゾリジン]-2,5'ージ オン、
- d) dl-2-7 u=x+n-6-7 u=x-12, 3-ジヒドロースピロ [4H-1ーペンゾ ピランー 4, 4'ーイミダゾリジン]ー2, 5'ージ オン、
- e) d-2-プロモメチルー6-フルオロー 2, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ ピランー4,4'ーイミダゾリジン]-2,5'ージ オン、
- f) d1-6-フルオロー2-フルオロメチルー 2, 3-ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾ ピランー 4, 4'ーイミダゾリジン]-2, 5'ージ オン、
- g) $dl-2-r \leq J \leq m-6-J \leq m-1$ 2. 3ージヒドロースピロ [4H-1ーペンプ ピランー4,4'ーイミダゾリジン]ー2,5'ージ オン
- 20 h) これらの塩

の少なくとも1種であることを特徴とする、特許 請求の範囲第3項に記載の糖尿病合併症の予防及 び治療剤。

発明の詳細な説明

25 (産業上の利用分野)

本発明はヒダントイン誘導体、その塩並びに該 化合物を有効成分とする糖尿病合併症の予防及び 治療剤に係る。

(従来の技術)

糖尿病の治療に関しては従来から種々の研究が 精力的になされてきており、その結果経口投与剤 としてスルホニルウレア剤、メゾ修酸塩剤、グア ニジン誘導体製剤等が開発され、臨床治療に利用 されるに至つているが、これらは過血糖に対する 35 対症療法剤に過ぎない。更に、糖尿病に関して は、特殊な慢性的合併症例えば糖尿病性白内障、 糖尿病性神経障害、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎 症等の難治性疾患が発生する場合がある。

糖尿病に伴うこれらの難治性疾患の治療に有効 b) d-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー2 40 な薬剤を開発する研究も従来から鋭意なされてき ているが未だに成功例は殆どないのが実状であ り、これらの糖尿病合併症の有効な治療法は似然 として確立されるに至つていないと称しても過言 ではない。

糖尿病合併症に対する治療薬開発研究の一環と しては、アルドース還元酵素阻害物質に関する探 索がある。何故ならば、アルドース還元酵素はヒ ト及び他の動物においてアルドース例えばグルコ ースやガラクトースを対応するポリオール例えば ソルビトールやガラクチトールに還元する酵素で あり、この酵素の作用により生成したソルピトー ルやガラクチトールが糖尿病患者やガラクトース 血症患者の水晶体、末梢神経、腎臓等に蓄積され れていたからである["Jap. J. Opthalmol.", Vol.20, page399(1976); "Int. Congr. Ser. Excerpta Med.", Vol.403, page594(1977);" Metabolism", Vol.28, page456(1979) L

5

(発明が解決しようとする課題)

۽ ر

本発明は上記のようなアルドース還元酵素阻害 物質に関する研究を基礎とするものであつて、新 規なアルドース還元酵素阻害物質を提供し、これ によつてソルビトールやガラクチトール等のポリ オールの体内蓄積を阻止し、延いては既述の糖尿 20 病合併症の予防や治療を可能ならしめようとする ものである。

(課題を解決するための手段及び作用)

本発明者等は糖尿病合併症の予防及び治療薬に 関する研究・開発を従来から鋭意試みており、そ 25 の結果、一般式

(式中、丁は硫黄原子又は水素置換窒素原子を意 味し、Uは酸素原子、硫黄原子又はイミノ基を意 味し、V及びWの一方は水素原子、ハロゲノメ 35 チル基、1Hーテトラゾールー5ーイル基、一 COOR基[Rは水素原子、アルキル基、一 (CH₂CH₂O)_aCH₂基 (nは1-113の整数) 又は 置換フェニル基を意味する L-CONR Pa 基 [R1 及びR²は同一又は異なり、それぞれ水素原子、40 れかを利用して製造することができる。 アルキル基、-(CH₂CH₂O)_nCH₂基(nは1-113 の整数)、置換フェニル基を意味し、又はR¹及び R²は一緒にて且つ窒素又は酸素原子と共に複素 環を形成していることができる】。- CH2OR3基

(R[®]は水素原子又はアルキル基を意味する) 又は ーCH₂NR'R⁵(R'及びR⁵は同一又は異なり、それ ぞれ水素原子又はアルキル基を意味する)を意味 し、V及びW'の他方は水素原子又はアルキル基 5 を意味し、Xは酸素又は硫黄原子を意味し、V及 び乙は同一又は異なり、それぞれ水素原子、ハロ ゲン原子、アルキル基、アルコキシ基又はアルキ ルメルカプト基を意味し、但しTが水素置换窒素 原子であり且つUが酸素原子である場合に、V及 る場合に既述の合併症の発現することが既に知ら 10 びWの一方が水素原子を意味し且つ他方が水素 又はアルキル基を意味することはない} にて示されるスピロー3ーヘテロアゾリジン誘導 体が有効であることを見い出し、その旨の特許出 願をなした [特顧昭60-41234(特顧昭61-15 200991) L

> 上記の一般式にて示される種々の化合物に関し て、その後更に検討を重ねた結果、上記の一般式 に包括される化合物の内で、殊に一般式

(式中、Wはクロロメチル基、プロモメチル 基、ヒドロキシメチル基又はカルパモイル基を意 味する)

にて示される光学活性型ヒダントイン誘導体及び 上記の式中においてWがプロモメチル基、フルオ 30 ロメチル基又はアミノメチル基を意味するラセミ 型ヒダントイン誘導体並びにこれらの塩が糖尿病 合併症の予防及び治療用薬物として極めて優れて いることを見い出し、本発明を完成するに至つ

本発明による化合物の塩とは医薬として許容し 得る塩を意味し、具体的にはナトリウム、カリウ ム、カルシウム、マグネシウムイオン等のカチオ ンと結合して形成される塩である。

式Iにて示される化合物は下配の両ルートの何

ルート A

一般式

* 5

TO TO 122

7

F (II)

* (式中、Wは前記の意味を有する) にて示される化合物と、金属シアン化物と、炭酸 アンモニウムとを反応させる方法。このルートは 次式にて示される。

(式中、Wは前記の意味を有し、Mはカリウム 又はナトリウムを意味する) ルート B 一般式

F—COOH (II)

にて示される化合物から出発し、上記のルートA と同様に金属シアン化物と、炭酸アンモニウムと を用いて一般式

O NH HN O (IV)

にて示される化合物を合成し、次いで自体公知の 反応を利用して2ーカルポキサミド誘導体(I – 20 A)に導き、又2ーエステル誘導体(V)を経 て2ーヒドロキシメチル誘導体(I – B)に、 更には2ーハロゲノメチル誘導体(I – C)及び 2ーアミノメチル誘導体(I – D)に導く方法。

$$O = NH$$
 $HN = O$
 NH_2
 $O = NH$
 $HN = O$
 $CONH_2$
 $O = NH$
 $O =$

10

(式中、Rはアルキル基を意味し、Halはハロ ゲン原子を意味する)

このようにして得られる本発明化合物(I)に関 しては、スピロ[4H-1-ペンゾピランー4, 4-イミダゾリジン]環の2位及び4位の不斉炭 20 素原子に由来する2種の立体異性体(ジアステレ オマー)の生成が予想される。この立体異性体に 関連して述べるに、上述のルートAとして示され る方法によれば、一方の異性体が立体特異的有意 よつて単離することができ、しかも単離された当該 異性体がポリオールの蓄稽抑制作用等の薬理活性 において他方の異性体よりも優れているのであ る。即ち、ルートAとして示される方法を実施す る場合に、優勢生成異性体と劣勢生成異性体との 30 次の通りである。 生成比率は約5:1乃至10:1であり、ポリオー ル蓄積抑制率を比較する場合に、前者は後者の10 倍以上となる。

尚、ルートBとして示される方法においても、 てその後の反応を実施することにより各優勢体を 収率良く合成することができる。

ルートA及びBにおいて優勢的に得られる結晶 はdd体であつて、これ自体高い薬理活性を有して 体の薬理活性を調べた処、 d体及び 1体共に活性 を有しており、殊にd体はdl体と比較して活性が 2倍以上高いことが見い出された。

本発明による化合物(I)の内で、光学活性を

有するd体及び1体を得る方法としては、対応す る団体を光学分割すれば良いので種々の方法が考 えられるが、好ましい結果が得られる1例を示せ ば下配の通りである。

dl体の化合物(I)をブルシン、シンコニジ ン、キニン及びこれらの4級塩塩基等の光学活性 アルカロイド、α-フエネチルアミン(d体及び 1体) 又は3ーアミノメチルピナン (d体及び1 体) 等の光学分割剤で常法により処理してそれぞ 差を以つて生成し且つ再結晶と云う簡単な操作に 25 れのジアステレオマーの塩を得、これを常法によ り分別すれば光学活性を有する化合物(I)を得 ることができる。尚、光学分割剤としてシンコニ ン・メトヒドロキシド又はキニン・メトヒドロキ シドを用いた場合に関して若干具体的に述べれば

d体のの化合物(I)をメタノール、エタノー ル、アセトン等の有機溶媒に溶解させ、これに当 量のキニン・メトヒドロキシド水溶液を添加し、 次いでこの混合液を減圧濃縮すれば対応する化合 化合物 (IV) の内で優勢的に得られる結晶を用い 35 物のN-メチルキニウム塩がアモルフアス状物質 として得られる。このアモルフアス状物質をメタ ノール、エタノール、イソプロパノール、アセト ン等の有機溶媒に溶解させ、放置すれば結晶が生 成する。この結晶を遮取し、再結晶させればd体 いるが、このdI体に光学分割を施し、d体及び1 40 の化合物のNーメチルキニウム塩が得られるの で、この塩を塩酸で処理し、常法により有機溶媒 から再結晶させればd体の化合物(I)が得られ る。一方、このd体の化合物の塩を濾別した母液 を濃縮すれば1体を主成分とする化合物のNーメ

チルキニウム塩が得られるので、この塩を塩酸で 処理すれば 1 体を主成分とする化合物の結晶が得 られる。この結晶をメタノール、エタノール、ア セトン等の有機溶媒に再び溶解させ、これに当量 のシンコニン・メトヒドロキシド水溶液を添加 5 し、この混液を滅圧濃縮すれば1体を主成分とす る化合物のNーメチルシンコニウム塩が得られ る。この塩をメタノール、エタノール、イソプロ パノール、アセトン等の有機溶媒に溶解させ、放 体の化合物のNーメチルシンコニウム塩が得られ るので、この塩を塩酸で処理し、常法により有機 溶媒から再結晶させれば 1 体の化合物 (I) が得 られる。

上記の方法は、光学分割剤として先ずキニン・ 15 メトヒドロキシドを用いてd体を得、次いでシン コニン・メトヒドロキシドを用いて1体を得る方 法であるが、これとは逆の態様であつても差し支 えない。

上記と同様な方法で光学分割して、それぞれのd 体及び1体を得、これら原料としてルートBに示 される合成を行うことにより式I-A、I-C及 びI一Dにて示される化合物のd体及び1体をそ れぞれ得ることができる。

(発明の効果)

本発明による化合物(I)、殊にそのd体及び dd体、就中d体は優れたアルドース還元酵素阻害 作用を有しており、毒性も極めて低い。従つて、 本発明は難治性疾患とされてきた糖尿病合併症の 30 予防及び治療用薬物として極めて有用な化合物を もたらす。

(医薬とする場合の剤型及び投与量)

本発明による化合物又はその塩を有効成分とし て製剤化する場合の剤型に格別の制限はない。従 35 つて錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、坐 剤等の固形製剤になすことも、溶液、懸濁液、乳 剤等の液状製剤になすこともでき、これらの製剤 化は常法により行うことができる。

固形製剤になす場合には澱粉、乳糖、グルコー 40 ス、燥酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウ ム、アラビアゴム等の賦形剤を用いることがで き、必要であれば滑沢剤、結合剤、崩壊剤、被覆 剤、着色剤等を用いることができる。液状製剤に

12

なす場合には安定剤、溶解助剤、懸濁化剤、乳化 剤、緩衝剤、保存剤等を用いることができる。

本発明による化合物又はその塩の投与量はその 種類、剤型、疾患の程度、患者の年齢等のフアク タに依存するが、成人に対して通常0.1-500mg/ day程度、殊に1-150mg/day程度が適当であ る。

(実施例等)

次に、製造例、薬効薬理試験例及び製剤例に関 **置して得られる結晶を濾取し、再結晶させれば1 10 連して本発明を更に詳細に且つ具体的に説明す**

参考例 1

dl-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー2', 5-ジオキソースピロ[4H-1-ペンゾピラ ンー4,4ーイミダゾリジン]-2-カルポン 酸

シアン化カリウム16.1 # (0.248mol) と、炭酸 アンモニウム71.4 # (0.744mol) と、6-フルオ ロー3, 4ージヒドロー4ーオキソー2H-1-尚、式IV、V又はI-Bにて示される化合物を 20 ペンゾピランー 2 - カルボン酸 26.0 9 (0.124mol) と、水237mlとの混合物を65-70℃ において24時間攪拌した。反応混合物を、次いで 80-90°Cにおいて15分間加熱攪拌した後に室温ま で冷却させ、濃塩酸を添加して酸性になし、析出 25 した結晶を濾取することにより6ーフルオロー 2, 3-ジヒドロー2, 5-ジオキソースピロ [4H-1ーペンゾピランー4, 4-イミダゾリジ ン]--2-カルポン酸のジアステレオマー混合物 (5:1)を淡黄色結晶として30.6 4 得た。

> この結晶を水から再結晶させることにより所望 化合物の単一ジアステレオマー体20.4%(収率: 58.8%)を得た。

融点:294-298℃(分解)

IRスペクトル (y盗t) cm⁻¹:

1770, 1750, 1720

NMRスペクトル (DMSO-d_a) δppm:

1.88-2.80(2H, m)

5.23 (1H, dd)

6.83-7.38(3H, m)

8.37 (1H, brs)

11.07 (1H. brs)

Massスペクトル(EI/DI)m/z:

280(M⁺), 262, 234, 219

元素分析 (C₁₂H_•FN₂O₅):

計算; C51.43, H3.24, N10.00 実測; C51.15, H3.28, N 9.98

参考例 2

ンー4, 4ーイミダゾリジン]ー2ーカルボキ サミド

a) 参考例 1 に記載の方法により得た 6 ーフル オロー2, 3ージヒドロー2, 5ージオキソー スピロ [4H-1-ペンゾピラン-4,4'-1] は下記の物性を有していた。 ミダゾリジン] - 2 - カルポン酸の単一ジア ステレオマー体150 f (0.536mol) をピリジン 1.0リツトルに溶解させた溶液を冷却して10℃ 以下になす。この冷溶液にテトラクロルシラン 66.6 g (0.392mol) と10℃以下の温度で添加 15 し、15分間攪拌した。次いで、10℃以下の温度 でアンモニアガスを過剰量導入し、この溶液を 室温で12時間攪拌した。得られた反応溶液をメ タノール3.0リツトル中に注加し、不溶物を濾 去し、濾液を留去させて得た残渣に水1.2リツ 20 トルを添加し、1時間攪拌し、生成した結晶を 遮取した。この結晶をメタノールから再結晶さ せることにより所望化合物を110 ダ(収率: 73.2%) 得た。

融点:286-300℃ (分解)

IRスペクトル (y監) cm⁻¹:

1770, 1720, 1670

NMRスペクトル (DMSO-d_s) δppm:

1.83-2.67(2H, m)

5.17 (1H, dd)

6.93-7.33(3H, m)

7.57, 7.80(2H, brs)

8.47 (1H, brs)

11.07 (1H, brs)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

279(M⁺), 262, 235, 219

元素分析 (C12H10FN3O4):

計算; C51.62, H3.61, N15.05

実測; C51.79, H3.58, N14.98

b) 参考例1に記載の方法により得た6-フル 40 オロー2, 3ージヒドロー2, 5ージオキソー スピロ [4H-1-ペンゾピラン-4,4'-イ ミダゾリジン]— 2ーカルポン酸のジアステレ オマー混合物 (5:1) 29.9 f (107mmol) を

ピリジン320元に溶解させ、テトラクロルシラ ン20.7 f (122mmol) と過剰量のアンモニアガ スとを上記のa) 項と同様の方法で添加した。 以下、上配のa)項と同様に処理して得られた 5'ージオキソースピロ [4H-1ーベンゾピラ 5 結晶をエタノールから再結晶させることにより上 記のa) 項に記載の物性を有する所望化合物を

> 尚、この再結晶母液から所望化合物の他方のジ アステレオマー体が結晶として得られ、この物質

融点:285-295℃ (分解)

14.49 (収率: 48.5%) 得た。

IRスペクトル (v監) cn-1:

1765, 1724, 1660

NMRスペクトル (DMSO-d₆) δppm:

1.95-2.68(2H, m)

4.55 (1H, dd)

6.83 - 7.48(3H. m)

7.58, 7.81(2H, brs)

8.98 (1H, brs)

11.18 (1H, brs)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

279(M⁺), 236, 193, 192, 165

元素分析(C₁₂H₁₀FN₂O₄):

計算; C51.62, H3.61, N15.05

実測; C51.57, H3.62, N15.01

尚、融点が286-300℃ (分解) の化合物と、融 点が285-295℃(分解)の化合物とについて薬理 活性(ポリオール蓄積抑制率)を調べた処、前者 は後者の10倍以上活性の高いことが判明した。

30 製造例 1

25

 $dl - 6 - 7 \mu + \mu - 2$, $3 - 9 + \mu - 2$. 5-ジオキソースピロ[4H-1-ベンゾピラ ンー4,4ーイミダゾリジン]-2-カルポキ サミドの分割

35 a) d体の製造

参考例 2 に記載の方法により得た化合物であ つて融点が286-300℃(分解)であるdl-6-フルオロー2, 3ージヒドロー2, 5ージオキ ソースピロ[4H-1-ペンゾピランー4. 4-イミダゾリジン]-2-カルポキサミド 10.0 f (35.8mmol) をメタノール500 mに懸濁 させ、氷冷攪拌下にキニン・メトヒドロキシド 水溶液 (36.0mmol) [" J. Am. Chem. Soc.", Vol.63, page1368(1941)] を適加した。この

15

25

30

15

混合物を室温で2.0時間攪拌した後に濃縮凝固 させて得た淡黄色アモルフアスをエタノール 150以に溶解させ、全量が100以になるまで減圧 濃縮し、2日間放置した。析出した結晶を減取 し、エタノールから再結晶させることにより下 5 記の物性を有するNーメチルキニウム・dー6 ーフルオロー 2, 3ージヒドロー2, 5'ージオ キソースピロ[4H-1-ペンゾピラン-4. **4**ーイミダゾリジン]- 2ーカルポキサミド塩 を5.02 4 得た。

融点:240-241℃ (分解)

旋光度:[α kº-14.3℃メタノール)

元素分析 (CasHaeFNsOa):

計算; C64.17, H5.87, N11.34

実測: C63.82, H5.87, N11.33

このようにして得られたNーメチルキニウム塩 4.78 g (7.74mmol) をエタノール17.0mlと水 4.1mLの混液に溶解させ、氷冷下に1N塩酸水溶 液8.00 紅を添加した後に室温で1時間攪拌し た。反応溶液を濃縮乾固させて得た結晶性残渣 20 に水97.0元を添加し、室温で一夜攪拌した。析 出した結晶を遮取し、エタノールから再結晶さ せることにより下記の物性を有する所望のd体 を1.39 得た。

融点:290-291℃ (分解)

旋光度:[α]6°+167°(メタノール)

元素分析(CızHıoFNaO4):

計算; C51.62, H3.61, N15.05

実測; C51.73, H3.51, N14, 99

b) 1体の製造

上記のa項においてはNーメチルキニウム塩 の結晶を濾取しているが、この一次結晶を濾別 した母液を濃縮乾固させればアモルフアス残渣 が得られる。この残渣をエタノール40×1と水10 型の混液に溶解させ、氷冷攪拌下に1N塩酸水 35 溶液19.0mlを滴加し、室温で1時間攪拌した。 この溶液を濃縮乾固させて得られた結晶性残渣 に水220mlを添加し、室温で一夜攪拌し、析出 した結晶(4.88 年)を渡取した。この結晶2.84 ダ(10.2mmol)をエタノール100礼に懸濁さ 40 せ、氷冷攪拌下にシンコニン・メトヒドロキシ ド水溶液 (11.0mmol) [" J.Am.Chem.Soc.", Vol.41, page2090(1919)] を商加した。この 混合物を室温で2時間攪拌した後に濃縮凝固さ

16

せて得たアモルフアス残渣をイソプロパノール 28.0元に溶解させて2日間放置した。析出した 結晶を遮取し、エタノールから再結晶させるこ とにより下記の物性を有するNーメチルシンコ ニウム・1-6-フルオロー2。3-ジヒドロ -2', 5'ージオキソースピロ [4H-1-ベンゾ ピランー4,4ーイミダゾリジン]-2-カル ポキサミド塩を2.49%得た。

融点:242-243℃ (分解)

旋光度:[α]60+20.1℃メタノール)

元素分析 (Ca2Ha4FN5O5):

計算; C65.40, H5.83, N11.92

実測; C65.07, H5.84, N11.82

このようにして得られたNーメチルシンコニウ ム塩をエタノール10mlと水2mlの混液に溶解さ せ、氷冷下に、IN塩酸水溶液4.5mlを適加した 後に室温で1時間提拌した。反応溶液を濃縮乾 固させて得た結晶性残渣に水3.5 mlを添加し、 室温で一夜攪拌した。析出した結晶を遮取し、 エタノールから再結晶させることにより下配の 物性を有する所望の1体を880配得た。

融点:290-293℃ (分解)

旋光度:[α]69(メタノール)

元素分析(C12H10FN2O4):

計算; C51.62, H3.61, N15.05

実測; C51.69, H3.52, N14.99

参考例 3

 $dl - 6 - 7 \mu + \mu - 2$, $3 - 9 + \mu - 2$. 5'ージオキソースピロ[4H-1ーペンゾピラ ンー4,4'ーイミダゾリジン]-2-カルポン 酸のメチルエステル

参考例1に記載の方法により得たd1-6 ーフルオロー2, 3ージヒドロー2, 5'ージオ キソースピロ[4H-1-ペンゾピラン-4. 4'ーイミダゾリジン]ー 2ーカルポン酸の単一 ジアステレオマー体20.4 f (72.9mmol) をメ タノール765以に溶解させ、更にこの溶液に濃 硫酸20.0mlを添加し、次いで1.5時間還流させ た。反応溶液の冷後に、析出した結晶を進取 し、乾燥させることにより所望化合物を20.0% (収率:93.4%) 得た。

融点:291℃

IRスペクトル (y歴史) car~1:

1790, 1745, 1730

17

NMRスペクトル (DMSO-d_e) δppm:
1.92-2.85(2H, m)
3.80 (3H, s)
5.40 (1H, dd)
7.00-7.43(3H, m)
8.43 (1H, brs)
11.10 (1H, brs)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

294(M⁺), 262, 234, 219, 192, 164, 137

元素分析 (C₁,H₁,FN₂O₅):

計算; C53.06, H3.77, N9.52 実測; C53.07, H3.62, N9.56

参考例 4

dl-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー2-ヒ ドロキシメチルースピロ [4H-1-ベンゾピ 15 ラン、4、4′ーイミダゾリジン]-2′、5′ージオン テトラヒドロフラン100ml中にリチウムアルミ ニウムヒドリド2.3 f (0.06mol) を添加して5℃ に冷却させ、この溶液に、参考例3に記載の方法に より得られたdi-6-フルオロ-2, 3-ジヒド 20 ロー2', 5'ージオキソースピロ [4H-1-ペンゾ ピランー 4, 4'ーイミダゾリジン]- 2-カルボ ン酸メチルエステル11.7 g (0.04mol) を懸濁さ せたテトラヒドロフラン100ml溶液を5℃で添加 し、得られた混合物を15-20°Cで20時間提拌した 25 後に氷水300紀中に注加した。この溶液の吼を塩 酸水溶液で1.0に調整した後に酢酸エチルにてこ の溶液を抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸ナ トリウムにて乾燥させた後に濃縮乾固させた。得 られた残渣をメタノールから再結晶させることに 30 より所望化合物を8.7g(収率:82.0%)得た。

融点:224-225℃ (分解)

IRスペクトル (v監x) car-1:

3360, 1760, 1720

NMRスペクトル (DMSO-d_δ) δppm:

1.70-2.40(2H. m)

3.50-3.86(2H, m)

4.50-4.96(1H, m)

4.50-5.20(1H, m)

6.80 - 7.47(3H, m)

8.46 (1H, brs)

11.00 (1H, brs)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

266 (M⁺), 248, 228

元素分析 (C12H11FN2O4):

計算; C54.14, H4.16, N10.52

実測; C53.98, H4.34, N10.35

製造例 2

dl-6-フルオロー2,3-ジヒドロー2-ヒ ドロキシメチルースピロ [4H-1-ベンゾピ ランー4,4'ーイミダゾリジン]-2',5'.ジオ ンの分割

18

a) d体の製造

参考例 4 に記載の方法により得たdI-6-フルオロー2, 3-ジヒドロー2-ヒドロキシメチルースピロ [4H-1ーベンゾピランー4, 4'-イミダゾリジン]ー2, 5'ージオン25.0 g (93.9mmol)をエタノール2.5リットルに溶解させ、氷冷攪拌下にキニン・メトヒドロキシド水溶液 (96.1mmol)を適加し、次いで室温で1時間攪拌した後に溶媒を滅圧留去させて残渣66.0 g を得た。この残渣をメタノールから2回再結晶させることにより下記の物性を有するNーメチルキニウム・dー6ーフルオロー2, 3ージヒドロー2ーヒドロキシメチルースピロ[4H-1ーベンゾピランー4, 4'-イミダゾリジン]ー2, 5'ージオン塩を16.4 g 得た。

融点:235-237℃ (分解)

旋光度:[α]6°+5.7°(メタノール)

元素分析 (CasHarFN4O6):

計算; C65.55, H6.17, N9.27

実測; C65.64, H6.33, N9.28

このようにして得られたNーメチルキニウム塩 16.0 g (26.5mmol) を酢酸エチル610 mlと水17 mlの混液に添加し、氷冷下に激しく提拌しながら16.0%塩酸水溶液17.0 mlを適加し、次いでこ の混合物を30分間攪拌した。

有機層を分取し、水層については更に酢酸エチルで抽出した。有機層を合併し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥させ、減圧濃縮して残渣を得た。この残渣をエタノールから再結晶させることにより下記の物性を有する所望の d 体を6.32 g 得た。

40 融点:188-189℃

旋光度:[α]60+222°(メタノール)

元素分析 (C12H11FN2O4):

計算; C54.14, H4.16, N10.52 実測; C54.29, H4.25, N10.53

哥-23-(//)

35

1体の製造 **b**)

上記のa)項においてNーメチルキニウム塩 の再結晶時に得られた母液を減圧濃縮すれば残 渣が得られる。この残渣に酢酸エチル1.25リツ 攪拌しながら16%塩酸水溶液35.0×1を滴加し、 次いでこの混合物を30分間攪拌した。有機層を 分取し、水層については更に酢酸エチル抽出し た。両有機層を合併し、無水硫酸マグネシウム 12.0 4 得た。

この残渣11.3 g (42.4mmol) をエタノール 200元に溶解させ、氷冷攪拌下にシンコニン・ メトヒドロキシド水溶液(46.4mmol)を滴加 せ、得られた残渣をエタノールにより結晶化さ せて濾取した。この結晶をエタノールから再結 晶させることにより下記の物性を有するNーメ チルシンコニウム・1-6-フルオロー2,3 ージヒドロー2ーヒドロキシメチルースピロ 20 「4H-1-ペンゾピランー4, 4-イミダゾリ ジン]-2,5-ジオン塩を15.69得た。

融点:244-246℃ (分解)

旋光度:[α]60+3.8°(メタノール)

元素分析 (Ca2HasFN4Os):

計算; C66.88, H6.14, N9.75

実測; C67.04, H6.32, N9.82

このようにして得られたNーメチルシンコニウ ム塩15.0g (26.1mmol) を酢酸エチル610xlと 水17.0元の混液に添加し、氷冷下に激しく攪拌 30 しながら16.0%塩酸水溶液17.0元を滴加し、こ の混合物を30分間攪拌した。

有機層を分取し、水層については更に酢酸エ チルで抽出した。有機層を合併し、無水硫酸ナ トリウムにて乾燥させた後に溶媒を留去させ、35 得られた残渣をエタノールから再結晶させるこ とにより下記の物性を有する所望の1体を6.31 9 得た。

融点:188-189℃(分解)

旋光度:[α]⁶⁰-231⁰(メタノール)

元素分析 (C₁₂H₁₁FN₂O₄):

計算; C54.14, H4.16, N10.52

実測; C54.31, H4.15, N10.54

参考例 5

20

ージヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピラン — 4, 4'ーイミダゾリジン]-2', 5'ージオン 参考例 4 に記載の方法により得られた。1 - 6 -トルと水35利の混液を添加し、氷冷下に激しく 5 フルオロー 2, 3ージヒドロー 2ーヒドロキシメ チルースピロ[4H-1-ベンゾピランー4, 4'ーィミダゾリジン]-2', 5'ージオン2.66 & (10mmol) をN, Nージメチルホルムアミド20 **叫に溶解させ、塩化チオニル1.19 g (10mmol)** にて乾燥させ、溶媒を留去させて結晶性残渣を 10 を添加し、室温で2時間、次いで80-85℃で4時 間攪拌した。反応溶液を氷水100×1中に注加し、 析出する結晶を遮取し、この結晶に酢酸エチル70 型及び水50型を添加して酢酸エチル抽出した。

有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥させ、溶 し、室温で1時間攪拌し、次いで溶媒を留去さ 15 媒を留去させて得た淡黄色残渣をシリカゲルクロ マトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/nーヘ キサン=1/1) により精製することにより所望化 合物を2.42 ダ (収率:85.1%) 得た。

融点:212-214℃

NMRスペクトル (DMSO-d_s) δppm:

1.86-2.43(2H, m)

3.90-4.30(2H, m)

4.76-5.23(1H, m)

6.90-7.40(3H, m)

8.46 (1H, brs)

10.00-11.50(1H, br)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

284(M⁺), 248, 219, 205, 177, 164, 137 元素分析 (C₁₂H₁₀CIFN₂O₃):

計算; C50.63, H3.54, N9.84

実測; C50.77, H3.40, N9.71

製造例 3

25

ージヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピラン - 4、4'-イミダゾリジン]-2',5'ージオン

製造例2に記載の方法により得られた d - 6 -フルオロー2, 3ージヒドロー2ーヒドロキシメ チルースピロ[4H-1ーペンゾピランー4, 4'-イミダゾリジン]-2', 5'-ジオン600 mg 40 (2.25mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド 3.00 以に溶解させ、塩化チオニル 0.170 以 (2.39mmol) を添加し、室温で3時間、次いで80

その後参考例5におけると同様に処理すること

℃で3時間攪拌した。

21

22

により所望化合物を461mg(収率:71.8%)得た。

融点:239-240℃

旋光度:[a]6+216(メタノール)

元素分析(CızHıoCIFNzOz):

計算; C50.63, H3.54, N9.84

実測; C50.72, H3.49, N9.94

ージヒドロースピロ[4H-1-ペンゾピラン $-4, 4'-1 \le 4'$

製造例3に記載の方法と同様にして、但し製造 例2に記載の方法により得られた1-6-フルオ ロー2, 3ージヒドロー2ーヒドロキシメチルー スピロ[4H-1ーペンゾピランー4,4'ーイミ を出発物質として用いることにより、所望化合物 を492g(収率:76.6%)得た。

融点:239-240℃

旋光度:[α]6°-217°(メタノール)

元素分析 (C₁₂H₁₀CIFN₂O₂):

計算: C50.63, H3.54, N9.84

実測; C50.46, H3.34, N9.86

製造例 5

dl - 2 - J = x + y + y - 6 - J + z = 2.3-4,4'-イミダゾリジン]-2,5'-ジオン 参考例 4 に記載の方法により得られたdl-6-フルオロー2, 3ージヒドロー2ーヒドロキシメ チルースピロ[4H-1ーペンプピランー 4. (13.5mmol) をN, Nージメチルホルムアミド 28.0mlに溶解させ、この溶液に臭化チオニル3.47 **タ** (16.7mmol) を添加し、室温で2時間、次い で80℃で1.5時間攪拌した。得られた反応溶液を 氷水40元中に注加し、30分間攪拌した後に酢酸エ 35 製造例 7 チルで抽出した。

有機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥 させ、溶媒を減圧留去させて得た残渣をアセト ン/nーヘキサンから再結晶させることにより所 望化合物を3.40 9 (収率:77.3%) 得た。

融点:209-211℃

IRスペクトル: (v 程式) cm -1:

1780, 1740, 1495

NMRスペクトル (DMSO-d_s) δppm:

1.85-2.43(2H, m)

 $3.73-4.03(2H \cdot m)$

4.73-5.20(1H, m)

6.83 - 7.47(3H, m)

8.53 (1H, brs)

> 11.05 (1H, brs)

元素分析(Cı2HıoBrFN2O2):

計算: C43.79。H3.06。N8.51

実測; C43.67, H3.02, N8.48

10 製造例 6

d-2-7u+3+u-6-7u+1u-2.3ージヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピラン ー4,4'ーイミダゾリジン]-2',5'ージオン 製造例2に記載の方法により得られた d-6-ダゾリジン]-2, 5-ジオン600 \mathbf{z} \mathbf{z} (2.25 \mathbf{z} \mathbf{z} \mathbf{z}) フルオロー 2. $3-\mathcal{Z}$ ヒドロー 2 ーヒドロキシメ チルースピロ[4H-1ーベンゾピランー 4, 4´ーイミダゾリジン]−2′,5′ージオン2.00 g (7.51mmol) をN, Nージメチルホルムアミド 15.0 mに溶解させ、臭化チオニル 0.640 ml 20 (8.27mmol) を添加し、室温で2時間攪拌し、次 いで1.5時間還流した。

得られた反応溶液を氷水67.0元中に注加し、酢 酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸 ナトリウムにて乾燥させ、溶媒を留去させて得た ージヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピラン 25 残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶 媒:酢酸エチル/n-ヘキサン=1/1) により精 製した。この溶出液を留去させ、得られた結晶を 酢酸エチルから再結晶させることにより所望化合 物を1.749 (収率:70.4%) 得た。

融点:226-227℃

旋光度:[α]6°+193°(メタノール)

元素分析(CızHıoBrFNzOz):

計算; C43.79, H3.06, N8.51

実測; C43.75, H2.80, N8.63

1 - 2 - 7 - 2 + 3 + 4 - 6 - 7 + 7 - 2 = 3ージヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピラン ー 4,4'ーイミダゾリジン]ー2',5'ージオン

製造例6に記載の方法と同様にして、但し製造 40 例2に記載の方法により得られた1-6-フルオ ロー2, 3ージヒドロー2ーヒドロキシメチルー スピロ[4H-1-ペンゾピラン-4,4'-イミ ダゾリジン]-2, 5'-ジオン2.00 f (7.51mmol) の出発物質として用いることにより、所望化合物

を1.81 ダ (収率:73.3%) 得た。

融点:226-227°C

旋光度:[α]°-193°(メタノール)

元素分析(C12H10BrFN2O2):

計算; C43.79, H3.06, N8.51

実測; C43.50, H2.81, N8.53

製造例 8

3-ジヒドロースピロ[4H-1-ペンゾピラ アルゴン雰囲気下にテトラヒドロフラン15mlを -50℃に冷却し、ジエチルアミノサルフアトリフ ルオライド4.09 f (25mmol) 及び参考例 4 に記 截の方法により得られたdl-6-フルオロー2, 3-ジヒドロ-2-ヒドロキシメチルースピロ 15 (収率:70.1%) 得た。 [4H-1-ベンゾピラン-4, 4-イミダゾリジ ン]-2, 5'-ジオン3.99 ₹ (15mmol) のテトラ ヒドロフラン80別溶液を、上記の冷テトラヒドロ フラン溶液に-50℃以下の温度条件下に滴加し た。得られた反応混合物の温度を徐々に25℃迄昇 20 温させ、25-30℃で4.5時間攪拌し、次いで溶媒 を減圧留去させ、得られた残渣に氷水及び酢酸エ チルを添加して酢酸エチル抽出した。分取した有 機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥さ せ、溶媒を減圧留去させて得た褐色残渣をシリカ 25 製造例 9 ゲルカラムクロマトグラフイー(展開溶媒:酢酸 エチル/n-ヘキサン=1/1) で精製することに より所望化合物を1.43 9 (収率:35.6%) 得た。

融点:183-185°C

IRスペクトル:(ykkk)cm-1:

1780, 1730, 1495

NMRスペクトル (DMSO-d₆) δppm:

1.83-2.43(2H, m)

3.90-5.47(3H, m)

6.80-7.43(3H, m)

8.50 (1H. brs)

11.03 (1H, brs)

Massスペクトル (EI/DI) m/z:

268(M⁺), 248, 219, 205, 197, 192, 177,

164, 137

参考例 6

dl-2-アジドメチル-6-フルオロ-2, 3 ージヒドロースピロ [4H-1-ペンゾピラン - 4, 4'-イミダゾリジン]-2, 5'-ジオン

24

参考例5に記載の方法により得られたdl-2-クロロメチルー6-フルオロー2, 3-ジヒドロ ースピロ[4H-1ーペンゾピランー4,4ーイ ミダゾリジン]-2,5'-ジオン4.26 # (15mmol) 5 と、沃化ナトリウム600mg (4mmol) と、アジ化 ナトリウム1.47 g (23mmol) とをN, Nージメ チルホルムアミド20礼に添加し、この溶液を1.5 時間還流させた後に50×1の氷水中に注加した。生 成した結晶を濾取し、この結晶に水及び酢酸エチ ンー4,4-イミダゾリジン]-2,5-ジオン 10 ルを添加して酢酸エチルで抽出した。分取した有 機層を水洗し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥さ せ、溶媒を減圧留去させて得た残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチ ル) で精製することにより所望化合物を3.06 8

NMRスペクトル (DMSO-d₆) δppm:

2.00-2.40(2H, m)

3.56-3.93(2H, m)

4.83-5.26(1H, m)

6.86 - 7.50(3H, m)

8.48 (1H, brs)

11.07 (1H, brs)

Massスペクトル(EI/DI) m/z:

291(M⁺), 248, 192

dI-2-アミノメチル-6-フルオロ-2,3 ージヒドロースピロ[4H-1-ペンゾピラン -4.4'-イミダゾリジン]-2,5'-ジオン

20%Pd-C0.6 f を50%含水エタノール20×1に 30 懸濁させ、参考例6に記載の方法により得られた ₫−2−アジドメチルー6−フルオロー2,3− ジヒドロースピロ [4H-1-ベンゾピランー 4, 4-イミダゾリジン]−2,5-ジオン3.0 € (10mmol) を溶解させたエタノール160ml溶液を

35 上記のPd-C懸濁液に添加し、常圧下に室温で 16時間接触還元させた。

次いで触媒を遮去し、濾液を減圧濃縮して得ら れた残渣をエタノールから再結晶させることによ り所望化合物を2.5% (収率:84.0%) 得た。

融点:231-233℃(分解) 40

IRスペクトル: $(v^{KBr})cx^{-1}$:

1775, 1725

NMRスペクトル (DMSO-d₆) δppm:

1.67-2.67(2H, m)

.20

26

2.80 (2H, d)

4.33-5.00(1H, m)

4.83-6.00(1H, br)

6.77 - 7.43(3H, m)

Massスペクトル (EI/DI) m/z: 265(M⁺), 248

25

薬効薬理試験例 1

(アルドース還元酵素阻害作用)

Kador 等の方法 [P.F. Kador 及びN.E. (1978)]に準拠して、本発明による化合物、本明 細書の参考例に開示されている化合物 [参考例に 開示されている化合物は本出願人の出願に係る特 開昭60-41234(特開昭61-200991) において既に 構造を有する対照としての公知化合物に関してア ルドース還元酵素阻害活性を測定した結果は下記 の表1に示される通りであった。

尚、表1中において、「ICso」とはアルドース 還元酵素の50%阻害濃度を意味している。

蹇

1		
被験化合物	IC ₅₀ (x 10 ⁻⁷ M)	7
本発明		
製造例1-a	0.14	25
3	0.47	
4	29	
5	1.3	
6	0.68	
7	27	30
参考例		
2	0.32	
5	0,90	
対照	}	
A	3.9	35
В	2.0	
D	2.6	1

A:6-フルオロースピロ[クロマン-4,4'-イミダゾリジン]-2,5 -ジオン(特開昭 53-53653における代表的化合物)、

B:d-6-フルオロースピロ[クロマン-4.4' ーイミダゾリジン]ー2',5'ージオン(特開

昭53-144575における代表的化合物)、 D:6-フルオロー2-メチルースピロ[クロマ ン-4,4 ーイミダゾリジン]-2,5 ージ オン(特開昭57-45185及び同58-213717 における代表的化合物)。

薬効薬理試験例 2

(ガラクチトール蓄積抑制作用)

体重50g前後のSD系雄性ラットを実験動物と して、30%ガラクトース含有粉末食の給餌下に本 Sharples" Biophys. Chem.", Vol.8, page81 10 発明による化合物、参考例による化合物並びに類 似の構造を有する公知化合物を1日1回0.4-50 mg/kgの用量で強制的に経口投与した。ガラクト ース食給餌の9日目(上記の化合物の最終投与から 1日後)に実験動物の坐骨神経を摘出してガラク 具体的に開示されているものである]及び類似の 15 チトールの蓄積量を測定した。結果は下記の表 2 に示されている通りであった。

> 尚、表2中において「EDso」とは化合物無投 与群におけるガラクチトール蓄積に対する50%抑 制用量(mg/kg)を意味している。

被験化合物	EDso(mg/kg)
本発明	
製造例1-a)	1.3
3	0.6
5	7.2
6	2.2
参考例	
2	3.3
5	1.3
対照	
A	36, 6
В	18.0
E	>36.0

対照化合物A:

dI-6-フルオロ-2.3-ジヒドロ ースピロ[4]ー1ーペンゾピランー4。 4 ーイミダゾリジン]-2,5-ジオ ン{この化合物はd1-6-フルオロー スピロ[クロマンー4,4'ーイミダゾ リジン]-2,5 ージオンとも称さ れ、特開昭53-53653における代表的 化合物である}

40

10

15

27

对照化合物B:

d-6-フルオロー2,3-ジヒドロースピロ[4H-1ーベンゾピランー4,4'ーイミダゾリジン]ー2',5'ージオン(この化合物はd-6-フルオロースピロ[クロマンー4,4'ーイミダゾリジン]ー2',5'ージオンとも称され、特開昭53-144575における代表的化合物である)

对照化合物E:

6-フルオロー2,3-ジヒドロース ピロ[41-1ーベンゾピランー4,5 ー チアゾリジン]ー2',4'ージオン(こ の化合物は特開昭60-13774におけ る代表的化合物である)

薬効薬理試験例 3

(肝薬物代謝酵素誘導作用試験)

肝薬物代謝酵素誘導作用は、化学物質と生体との相互作用において、当該化学物質の効力のみならず、併用される他の薬剤の効力をも減弱させる 20 ことが知られている。

本発明は糖尿病合併症の予防乃至治療薬を提供することを最終的な目的としており、実際の投与に際しては他剤との併用が必須とされる。従つて代表的な肝薬物代謝酵素であるチトクロームP- 25 450に対する誘導作用を調べた。

即ち、体重130 g 前後のSD系雄性ラットを実験 動物とし、被験化合物を1日1回1-100mg/kg の用量で強制的に経口投与し、最終投与の24時間 後にラットの肝臓を摘出し、Omura等の方法 30 [T. Omura 及 び R. Sato" J. Biol. Chem.", Vol.239, Page2370(1964)] に準拠して、被験化 合物によるチトクロームP-450の誘導量を測定 した。

結果は下記の表3に示される通りであつた。 尚、表3中において「ID20」とは、正常ラット のチトクロームP-450酵素活性に対する30%誘 導用量を意味している。 28

表 3

被験化合物	ID ₂₀ (mg/kg)
本発明 製造例1-a)	>100
5	69
<u>参考例</u> 2	>100
5	6.0
<u>対照</u> D	2,0

対照化合物D:

d1-6-フルオロー2-メチルー2, 3-ジヒドロースピロ[4H-1ーベン ゾピランー4,4'ーイミダゾリジン] ー2',5'ージオン(この化合物はd1ー 6-フルオロー2-メチルースピロ [クロマンー4,4'ーイミダゾリジン] ー2',5'ージオンとも称され、特開昭 57-45185及び同58-213717における代表的化合物である)

薬効薬理試験例 4

(急性毒性)

本発明による化合物の内の代表的なものについて経口投与での急性毒性試験を行った結果は下記の表 4 に示されている通りであり、本発明による化合物は使用安全性において極めて優れていることが判明した。

表 4

被験化合物	動物	LD ₅₀ (mg/kg)
製造例		
1-a)	ラツト♂	>5000
1-a)	ラツト早	>5000
3	ラツト♂	4500-5000
6	ラツト♂	4500 5000

考察

40 上記の薬効薬理試験例に示された結果を総合して判断すれば明かな通り、本発明によるヒダントイン化合物、殊にd-6-フルオロー2, 3-ジヒドロ-2, 5'-ジオキソースピロ[4H-1-ベンゾピラン-4, 4'-イミダゾリジン]-2-カ

ルポキサミド(製造例1-aによる化合物)は、類 似構造を有する他の化合物と比較する場合に有意 に優れている。

29

即ち当該化合物は、

も強力な化合物である参考例2に記載の化合物 [特願昭60-41234(特開昭61-200991)] と比較す る場合にも2倍以上であり、公知の類似化合物と 比較する場合には15倍以上に達し、

ポリオール蓄積抑制作用に関しては、更に優れ たものが本発明の他の化合物としてあり(製造例 3)、又比肩するものが参考例5の化合物として存 在するが、充分に強力であり、公知の類似化合物 と比較する場合には15倍以上に達し、

これらのことは糖尿病合併症の予防乃至治療に 際して投与量を低下せしめ得ることを意味し、又 毒性が低いこと (LDso: 5000mg/kg以上) と相 俟つて使用安全性を著しく高め、

更に、肝薬物代謝酵素誘導作用が極めて低く、 このことは難治性疾患であり、治療期間が長期に 20 経口投与用カプセル剤を得た。 わたり且つ他剤との併用が必須とされる糖尿病合 併症の予防や治療に際して連投しても、この化合 物の薬効に減弱を生じたり、併用される他剤の薬 効の減弱を抑制し得ることを意味している。

従つて、上記の化合物は糖尿病合併症の予防や 25

治療剤の有効成分として極めて有望である。 製剤例 1

(錠剤)

下記の諸成分を配合し、常法により打錠して、 アルドース還元酵素阻害活性に関して、他の最 5 活性成分を1錠当り50~含有する経口投与用錠剤 を得た。

> 尚、本発明による化合物の配合量を変ずること により、1錠当りの活性成分含有量を1.0。4.0。 5.0, 10, 25, 100m等に設定することができる。

10	成分配合量	
	活性成分(製造例 1 - a の化合物)	50(4)
	クエン酸ナトリウム	25
	アルギニン	10
	ポリピニルピロリドン	10
<i>15</i>	ステアリン酸マグネシウム	5
	動物 対応 9	

製剤例 2

(カプセル剤)

下記の諸成分を配合し、常法によりカブセルに 充塡して1カプセル当り活性成分を10mg含有する

成_分	配合量	
活性成分(製造例3の化合物)	10(4)	
乳糖	70	
トウモロコシ穀粉	20	

第3部門(2)

特許公報の訂正

(平成4年6月25日発行)

平成3年11月18日発行の特許公報3-1806 (3(2)-91 (1043)) の中特許出願公告平3-72227号は明細書誤載の為、別紙公報をもつて訂正する。

Int. Cl.5 織別記号 庁内整理番号 C 07 D 491/10 A 61 K 31/415 A D P 7475-4 C A E D 7475-4 C C 12 N 9/99